(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Oktober 2004 (21.10.2004)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  $WO\ 2004/089931\ A1$ 

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07D 401/04, A61K 31/415, A61P 25/28
- ------
- (22) Internationales Anmeldedatum:

(21) Internationales Aktenzeichen:

8. März 2004 (08.03.2004)

PCT/EP2004/002353

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

103 15 572.4

5. April 2003 (05.04.2003) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstdadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHIEMANN, Kai [DE/DE]; Am Rödergraben 8, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). ACKERMANN, Karl-August [DE/DE]; Am Pfarrweiher 40, 64372 Ober-Ramstadt (DE). ARLT, Michael [DE/DE]; Im Stenger 7, 64665 Alsbach (DE). FINSINGER, Dirk [DE/DE]; Pippingerstrasse 33, 81245 München (DE). SCHADT, Oliver [DE/DE]; Eschenstrasse 32, 63517 Rodenbach (DE). VAN AMSTERDAM, Christoph [DE/DE]; Schepp-Allee 47, 64295 Darmstadt (DE). BARTOSZYK, Gerd [DE/DE]; Kreuzstrasse 57, 64331 Weitestadt (DE). SEYFRIED, Christoph [DE/DE]; Mathildenstrasse 6, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE).

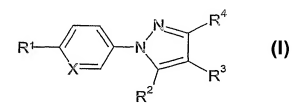
- (74) Anwalt: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6fentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: SUBSTITUTED PYRAZOLES
- (54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE PYRAZOLE



- (57) Abstract: The invention relates to the compounds of formula (I) and the salts and solvates thereof, wherein X, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> and R<sup>5</sup> are defined as in claim 1. The inventive compounds are suitable as ligands of 5 HT receptors.
- (57) Zusammenfassung: Die Verbindungen der Formel (I) sowie deren Salze und Solvate, worin X, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> die in

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

#### Substituierte Pyrazole

Die Erfindung betrifft die Verwendung der Verbindungen der Formel I

 $R^{1} \longrightarrow R^{2}$   $R^{2}$ 

worin

20

25

30

35

10 X CH oder N,

R<sup>1</sup> H, A, Hal, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar, Cycloalkyl mit 3 bis 7 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, C(NH)NOH oder OCF<sub>3</sub>,

<sup>15</sup> R<sup>2</sup> (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar, Cycloalkyl mit 3 bis 7 C-Atomen oder CF<sub>3</sub>,

 $\begin{array}{lll} R^3, \, R^4 & \text{H oder einen organischen Rest, insbesondere } (\text{CH}_2)_n \text{CO}_2 R^5, \\ & (\text{CH}_2)_n \text{COHet, } (\text{CH}_2)_n \text{CON}(R^5)_2, \, (\text{CH}_2)_n \text{COO}(\text{CH}_2)_n \text{Het, CHO,} \\ & (\text{CH}_2)_n \text{OR}^5, \, (\text{CH}_2)_n \text{Het, } (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5)_2, \, \text{CH=N-OA, CH}_2 \text{CH=N-OA,} \\ & (\text{CH}_2)_n \text{NHOA, } (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{Het, } (\text{CH}_2)_n \text{CH=N-Het, } (\text{CH}_2)_n \text{OCOR}^5, \\ & (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{OR}^5, \, (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{COF}_3, \\ & (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{C}(R^5) \text{HCOOR}^5, \, (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{COHet,} \\ & (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{Het, } (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{Het,} \\ & (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{COOR}^5, \, (\text{CH}_2)_n \text{N}(R^5) \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{OR}^5, \\ \end{array}$ 

 $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_2N(R^5)_2$ ,  $CH=CHCOOR^5$ ,  $CH=CHCH_2NR^5Het$ ,  $CH=CHCH_2N(R^5)_2$ ,  $CH=CHCH_2OR^5$ ,  $CH=CHCH_2Het$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)Ar$ ,  $(CH_2)_nN(COOR^5)COOR^5$ ,  $(CH_2)_nN(CONH_2)COOR^5$ ,  $(CH_2)_nN(CONH_2)CONH_2$ ,

(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CH<sub>2</sub>COOR<sup>5</sup>)COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CH<sub>2</sub>CONH<sub>2</sub>)COOR<sup>5</sup>,

 $(CH_2)_nN(CH_2CONH_2)CONH_2$ ,  $(CH_2)_nCHR^5COR^5$ ,

 $(CH_2)_nCHR^5COOR^5$ ,  $(CH_2)_nCHR^5CH_2OR^5$ , wobei jeweils einer

der Reste R³ oder R⁴ die Bedeutung H aufweist,

R<sup>5</sup> H oder A

- 2 -

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

A unsubstituiertes oder durch Hal oder CN substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Cycloalkyl mit 2 bis 4 C-Atomen, mit 1 bis 10 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 10 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 4 bis 7 C-Atomen,

einen Heteroatome enthaltenden organischen Rest, insbesondere einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch A und/oder Hal substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen mono- oder bicyclischen heterocyclischen oder einen ein oder zwei Heteroatome enthaltenden linearen Rest mit 1 bis 15 C-Atomen.

einen aromatischen organischen Rest, insbesondere einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch A und/oder Hal, OR<sup>5</sup>, OOCR<sup>5</sup>, COOR<sup>5</sup>, CON(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, NHCOR<sup>5</sup>, CF<sub>3</sub> oder SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> substituierten Phenylrest,

0, 1, 2, 3, 4 oder 5

F, Cl, Br oder I

und

5

10

15

20

25

30

35

Het

Ar

n

Hal

bedeuten, sowie deren Salze und Solvate, Enantiomere und Racemate, insbesondere deren physiologisch verträglichen Salze und Solvate, zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, die durch die Bindung der Verbindungen der Formel I an 5 HT-Rezeptoren beeinflusst werden können. Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen aufzufinden, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können. Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze und Solvate bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Gegenstand der Erfindung sind insbesondere die in den Beispielen genannten Verbindungen, die die in der vorliegenden Anmeldung geschilterten Eigenschaften und Verwendungsmöglichkeiten der Verbindungen der Formel I aufweisen.

Ähnliche Verbindungen sind beispielsweise aus DE 2201889, DE 2258033 oder DE 2906252 bekannt.

Insbesondere eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der
Formel I als Liganden von 5 HT-Rezeptoren, insbesondere von 5 HT2Aund/oder 5HT2C-Rezeptoren und können in der Human- und
Veterinärmedizin zur Prophylaxe und Behandlung verschiedener
Krankheiten des zentralen Nervensystems, wie z.B. Schizophrenie,
Depression, Demenz, Parkinsonschen Krankheit, Morbus Alzheimer, Lewy
Bodies Dementia, Huntington, Tourette Syndrom, Angst, Lern- und
Erinnerungseinschränkungen, neurodegenerativen Erkrankungen und
anderen kognitiven Beeinträchtigungen, sowie Nikotinabhängigkeit und
Schmerzen verwendet werden.

Insbesondere bevorzugt werden die Verbindungen der Formel I und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Psychosen, neurologischen Störungen, amyotropher Lateralsklerose, Essstörungen wie Bulimie, nervöser Anorexie, des prämenstrualen Syndroms und/oder zur positiven Beeinflussung von Zwangsverhalten (obsessive-compulsive disorder, OCD) verwendet.

Es wurde gefunden, dass die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze und Solvate bei guter Verträglichkeit wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen, da sie Wirkungen auf das Zentralnervensystem besitzen. Die Verbindungen weisen eine starke Affinität zu 5-HT<sub>2A</sub>-Rezeptoren aufweisen, weiterhin zeigen sie 5-HT<sub>2A</sub>-Rezeptor-antagonistische Eigenschaften.

Insbesondere bevorzugt ist daher Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen und Solvaten zur Herstellung eines Arzneimittels mit 5-HT-Rezeptorantagonistischer Wirkung.

Zum in-vitro Nachweis der Affinität zu 5-HT<sub>2A</sub>-Rezeptoren kann beispielsweise folgender Test (Beispiel A1) herangezogen werden. Die 5-HT<sub>2A</sub> WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

- 4 -

Rezeptoren werden sowohl [³H]Ketanserin (eine Substanz, die für ihre Affinität zum Rezeptor bekannt ist) als auch der Testverbindung ausgesetzt. Die Abnahme der Affinität von [³H]Ketanserin zum Rezeptor ist ein Anzeichen für die Affinität der Testsubstanz zum 5-HT<sub>2A</sub> Rezeptor. Der Nachweis erfolgt analog der Beschreibung von J.E. Leysen et al., Molecular Pharmacology, 1982, 21: 301-314 oder wie z.B. auch in EP 0320983 beschrieben.

Die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen als 5-HT<sub>2A</sub> Rezeptor-Antagonisten kann in vitro analog W. Feniuk et al., Mechanisms of 5-hydroxytryptamine-induced vasoconstriction, in: The Peripheral Actions of 5-Hydroxytryptamine, ed. Fozard JR, Oxford University Press, New York, 1989, p.110, gemessen werden. So wird die Kontraktilität der Rattenschwanzarterie, hervorgerufen durch 5-Hydroxytryptamin, durch 5-HT<sub>2A</sub> Rezeptoren vermittelt. Für das Testsystem werden Gefäßringe, präpariert aus der ventralen Rattenschwanzarterie, in einem Organbad mit einer sauerstoffgesättigten Lösung einer Perfusion unterzogen. Durch Eintrag ansteigender Konzentrationen an 5-Hydroxytryptamin in die Lösung erhält man eine Antwort auf die kumulative Konzentration an 5-HT. Danach wird die Testverbindung in geeigneten Konzentrationen in das Organbad gegeben und eine zweite Konzentrationskureve für 5-HT gemessen. Die Stärke der Testverbindung auf die Verschiebung der 5-HT induzierten Konzentrationskurve zu höheren 5-HT Konzentrationen ist ein Maß für die 5-HT<sub>2A</sub>-Rezeptor-anatgonistische Eigenschaft in vitro.

25

30

35

5

10

15

20

Die 5-HT<sub>2A</sub>-antagonistische Eigenschaft kann in vivo analog M.D.Serdar et al., Psychopharmacology, 1996, 128: 198-205, bestimmt werden.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich daher sowohl in der Veterinärals auch in der Humanmedizin zur Behandlung von Funktionsstörungen des Zentralnervensystems sowie von Entzündungen. Sie können zur Prophylaxe und zur Bekämpfung der Folgen cerebraler Infarktgeschehen (apoplexia cerebri) wie Schlaganfall und cerebraler Ischämien sowie zur Behandlung extrapyramidal-motorischer Nebenwirkungen von Neuroleptika sowie des Morbus Parkinson, zur akuten und symptomatischen Therapie der Alzheimer Krankheit sowie zur Behandlung der amyotrophen Lateral-

10

15

20

25

35

sklerose verwendet werden. Ebenso eignen sie sich als Therapeutika zur Behandlung von Hirn- und Rückenmarkstraumata. Insbesondere sind sie jedoch geeignet als Arzneimittelwirkstoffe für Anxiolytika, Antidepressiva, Antipsychotika, Neuroleptika, Antihypertonika und/oder zur positiven Beeinflussung von Zwangsverhalten (obsessive-compulsive disorder, OCD; z.B. WO 9524194), Angstzuständen sowie physiologischen Veränderungen, die mit Angstzuständen einhergehen wie z.B. Tachycardie, Tremor oder Schwitzen (z.B. EP 319962), Panikattacken, Psychosen, Schizophrenie, Anorexie, zwanghaften Wahnvorstellungen, Agoraphobie, Migräne, der Alzheimer Krankheit, Schlafstörungen wie auch Schlafapnoe, tardiver Dyskinesien, Lernstörungen, altersabhängiger Erinnerungsstörungen. Essstörungen wie Bulimie, Drogenmissbrauch wie z.B. von Alkohol, Opiaten, Nikotin, Psychostimulantien wie z.B. Kokain oder Amphetaminen (z.B. US 6004980), Sexualfunktionsstörungen, Schmerzuzuständen aller Art und Fibromyalgie (z.B. WO 9946245). Die Verbindungen der Formel I eignen sich zur Behandlung extrapyramidaler Nebenwirkungen (extrapyramidal side effects EPS) bei der neuroleptischen Drogentherapie. EPS ist gekennzeichnet durch Parkinson-ähnliche Syndrome, Akathisie und dystonische Reaktionen (z.B. EP 337136). Weiter sind sie geeignet zur Behandlung der nervösen Anorexie, Angina, Reynaud's Phänomen, koronaren Vasospasmen, bei der Prophylaxe von Migräne (z.B. EP 208235), Schmerz und Neuralgien (z.B. EP 320983), zur Behandlung des Rett-Syndroms mit autistischen Charakterzügen, des Asperger-Syndroms, des Autismus und autistischen Störungen, bei Konzentrationsmangelzuständen, Entwicklungsstörungen, Hyperaktivitätszuständen mit mentaler Unterentwicklung und stereotypen Verhaltens-

Desweiteren sind sie geeignet zur Behandlung von endokrinen Erkrankungen wie Hyperprolactinaemie, ferner bei Vasospasmen, thrombotischen
Erkrankungen (z.B. WO 9946245), Hypertension und gastrointestinalen
Erkrankungen.

zuständen (z.B. WO 9524194).

Ferner sind sie geeignet zur Behandlung cardiovaskulärer Erkrankungen sowie extrapyramidaler Symptome wie in der WO 99/11641 auf Seite 2, Zeile 24-30 beschrieben.

10

15

20

25

30

Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich weiter zur Verminderung des Augeninnendruckes und zur Glaucombehandlung. Sie sind auch zur Prophylaxe und Behandlung von Vergiftungserscheinungen bei der Gabe von Ergovalin bei Tieren geeignet.

Die Verbindungen eignen sich weiterhin zur Behandlung von Erkrankungen des Herz-Kreislaufsystems (WO 99/11641, Seite 3, Zeile 14-15). Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch zusammen mit anderen Wirkstoffen in der Behandlung der Schizophrenie eingesetzt werden. Als andere Wirkstoffe kommen die in der WO 99/11641 auf Seite 13, Zeile 20-26 genannten Verbindungen in Frage.

Andere Verbindungen, die ebenfalls 5-HT<sub>2</sub>-antagonistische Wirkungen zeigen, sind beispielweise in der EP 0320983 beschrieben. In der WO 99/11641 sind Phenylindolderivate mit 5-HT<sub>2</sub>-antagonistischen Eigenschaften beschrieben.

Keines der oben genannten Dokumente beschreibt jedoch die erfindungsgemäße Verwendung der Verbindungen der Formel I als Liganden von 5 HT-Rezeptoren.

Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Ferner können sie als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist dementsprechend die Verwendung der Verbindungen der Formel I in der Human- und Tiermedizin.

Ein weiterer Gegenstand sind die neuen Verbindungen der Formel I.

Die Verbindungen der Formel I werden vorzugsweise dadurch hergestellt, daß man zunächst eine Verbindung der Formel II

$$R^{1} \longrightarrow NHNH_{2} \qquad II$$

oder deren Säureadditionssalze

worin

5

10

15

20

25

30

35

 $R^1$  und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

$$R^2$$
 $O$ 
 $O$ 
 $A$ 
 $A$ 

worin

A und  $\mathbb{R}^2$  die oben angegebenen Bedeutungen haben, zu einer Verbindung der Formel IA

umsetzt

oder dadurch, daß man eine Verbindung der Formel II

$$R^{1}$$
 NHNH<sub>2</sub>

oder deren Säureadditionssalze

worin

R¹ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel IV

$$\mathbb{R}^2$$
  $O$   $A$   $IV$ 

worin

A und  $\mathbb{R}^2$  die oben angegebenen Bedeutungen haben, zu einer Verbindung der Formel IB

$$R^1$$
 $N$ 
 $OA$ 
 $B^2$ 

umsetzt

5

10

15

20

25

und die Verbindungen der Formeln IA und IB dann durch übliche Methoden in die weiteren Verbindungen der Formel I überführt.

Insbesondere können die Verbindungen der Formel IA und IB durch Anwendung von Reduktionsmitteln wie z.B. Lithiumaluminiumhydrid in die entsprechenden Alkohole der Formeln IC und ID

$$R^{2}$$
 OH  $R^{2}$  OH  $R^{2}$  OH  $R^{2}$  OH  $R^{2}$ 

überführt werden, die z.B. mit  $MnO_2$  zu den Verbindungen IE und IF oxidiert werden können.

10

15

20

35

Die Verbindungen der Formeln IE und IF können ihrerseits nach bekannten Verfahren mit entsprechenden Nucleophilen wie z.B. Stickstoffbasen, insbesondere Hydroxylamin, O-Methylhydroxylamin, Morpholin, Piperidin, Piperazin, N-Methylpiperazin, 4-Methylpiperazin-1-ylamin, Pyrrolidin, Pyrazolidin oder Imidazolidin, gegebenenfalls in Gegenwart eines Reduktionsmittels wie Natriumtriacetoxyborhydrid aminiert oder zu den entsprechenden Iminen umgesetzt werden. Weiterhin können die Verbindungen der Formeln IE und IF durch Wittig-Reaktion mit Methoxymethyltriphenylphosphoniumsalzen zu den entsprechenden Enolethern umgesetzt werden, die durch Behandlung mit einer Säure in die homologisierten Aldehyde IG und IH

überführt werden können. Die Verbindungen der Formel IG und IH können analog zu den Verbindungen der Fomeln IE und IF zu den weiteren Verbindungen der Formel I umgesetzt werden.

Unter Solvaten der Verbindungen der Formel I werden Anlagerungen von inerten Lösungsmittelmolekülen an die Verbindungen der Formel I verstanden, die sich aufgrund ihrer gegenseitigen Anziehungskraft ausbilden. Solvate sind z.B. Mono- oder Dihydrate oder Alkoholate.

Vor- und nachstehend haben die Reste X, A, Ar, Het, n, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, sofern nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

X bedeutet vorzugsweise CH.

 $R^1$  steht bevorzugt für A, Hal,  $(CH_2)_n$ Het oder  $(CH_2)_n$ Ar, insbesondere für A,  $(CH_2)_n$ Het oder  $(CH_2)_n$ Ar. Ganz besonders bevorzugt bedeutet  $R^1$  Phenyl, 2-, 3- oder 4-Cyanophenyl, 2-, 3- oder 4-Fluorphenyl, 2-, 3- oder 4-Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder n-Butylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-, 3,5- oder 3,6-Difluor- , Dichlor- oder Dicyanophenyl, 3,4,5-Trifluorphenyl, 3,4,5-Trimethoxy- oder Triethoxyphenyl, Thiophen-2-yl oder Thiophen-3-yl oder 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl.

R<sup>2</sup> bedeutet vorzugsweise (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar, insbesondere (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>Het. Ganz besonders bevorzugt bedeutet R<sup>2</sup> Phenyl, 2-, 3- oder 4-Cyanophenyl, 2-, 3- oder 4-Fluorphenyl, 2-, 3- oder 4-Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder n-Butylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-Difluor- oder Dicyanophenyl, Thiophen-2-yl oder Thiophen-3-yl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, 2- oder 4-Pyridazyl, 2-, 4- oder 5-Pyrimidyl, 2- oder 3-Pyrazinyl, 2- oder 3-Furyl.

Sofern R<sup>3</sup> H bedeutet, weist R<sup>4</sup> bevorzugt die Bedeutung (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>.  $(CH_2)_nN(R^5)_2$  oder CH=N-OA, insbesondere aber  $(CH_2)_nCO_2R^5$ ,  $(CH_2)_nCO_3$ 20 Het, CHO, CH=N-OA oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het auf. Sofern R<sup>4</sup> H bedeutet, weist R<sup>3</sup> bevorzugt die Bedeutung (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>,  $(CH_2)_n$ -Het,  $(CH_2)_nN(R^5)_2$  oder CH=N-OA,  $(CH_2)_nN(R^5)$ Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, CH=CHCH<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>Het, CH=CHCH<sub>2</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, 25 CH=CHCH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, CH=CHCH<sub>2</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)Ar, insbesondere aber  $(CH_2)_nHet$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)_2$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)Het$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_2OR^5$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2Het$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_3Het$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_2N(R^5)_2$ . CH=CHCH<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>Het, CH=CHCH<sub>2</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, CH=CHCH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, CH=CHCH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)Ar auf. Weitere bevorzugte Bedeutungen der Reste R<sup>3</sup> 30 ergeben sich aus den Bespielen. Besonders bevorzugt bedeutet R<sup>4</sup> H.

R<sup>5</sup> weist vorzugsweise die Bedeutung A auf.

A bedeutet bevorzugt Alkyl, ist vorzugsweise unverzweigt und hat 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atome, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atome

und bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-oder Propyl, weiterhin bevorzugt Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, aber auch n-Pentyl, neo-Pentyl, Isopentyl oder n-Hexyl. Besonders bevorzugt ist Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl oder n-Decyl.

5

Ferner weist A bevorzugt die Bedeutung der Gruppe  $(CH_2)_mOCH_3$  oder  $(CH_2)_mC_2H_5$  auf, worin m 2, 3, 4, 5 oder 6, insbesondere aber 2 bedeutet.

10

15

20

Sofern A Alkenyl bedeutet, steht es vorzugsweise für Allyl, 2- oder 3-Butenyl, Isobutenyl, sek.-Butenyl, ferner bevorzugt ist 4-Pentenyl, iso-Pentenyl oder 5-Hexenyl.

Het ist vorzugsweise ein unsubstituierter oder durch A substituierter aromatischer und insbesondere gesättigter heterocyclischer Rest.

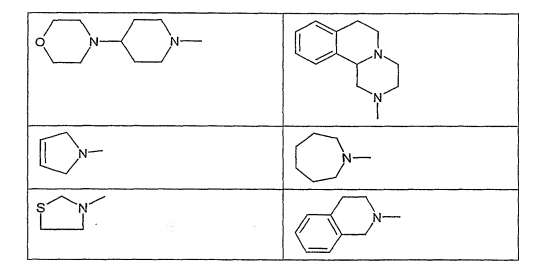
Bevorzugt bedeutet Het 1-Piperidyl, 1-Piperazyl, 1-(4-Methyl)-piperazyl, 4-Methylpiperazin-1-ylamin, 4-Morpholinyl, 1-Pyrrolidinyl, 1-Pyrazolidinyl 1-(2-Methyl)-pyrazolidinyl, 1-Imidazolidinyl oder 1-(3-Methyl)-imidazolidinyl, Thiophen-2-yl oder Thiophen-3-yl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, das unsubstituiert oder durch eine oder mehrere CN-Gruppe substituiert sein kann, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, 2- oder 4-Pyridazyl, 2-, 4- oder 5-Pyrimidyl, 2- oder 3-

Pyrazinyl. Weiterhin bedeutet Het bevorzugt einen Rest aus der folgenden Tabelle:

30

35

25



	H <sub>3</sub> C	
	H <sub>3</sub> C N—	N-
5	H <sub>3</sub> C	CH <sub>3</sub>
10	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub> O N	O CH <sub>3</sub>
15		H <sub>3</sub> CN
20	N CH <sub>3</sub>	N-N
25		CH <sub>3</sub>
30	O CH <sub>3</sub>	HO N
35	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> N	H <sub>3</sub> C N

	·	
		S
5	O OH	S
10		$N-NH_2$
15	H <sub>3</sub> C N N—	H <sub>3</sub> C
	H <sub>3</sub> C N—	H <sub>3</sub> C O N N -
20	H <sub>3</sub> C O N H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	H <sub>3</sub> C
25	HO—NN—	HO—N—N—
30	S N-	HO-\(\)\/\

		T
5	2 N	HO
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> O N—	H <sub>2</sub> N N—
10	H <sub>3</sub> C	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> H <sub>3</sub> C N
15	H <sub>3</sub> C N	
20	0 N N -	O CH <sub>3</sub>
25	H <sub>3</sub> C N	s_N-
•	N N	N—N—
30		H₃CÍ
	N N	N
35		·

	0=s N—	CH <sub>3</sub> N H
5	o=s	$H_2N$ $N$
10		H <sub>3</sub> C-ON-
45		OCH <sub>3</sub>
15	N <sup>'</sup>	
-	N	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
20	N N	
25	, N	N-
	N O	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
30		$O \longrightarrow N \longrightarrow CH_3$
	ON	SN
35	N	Z=N,
1		

	•	
5	N CH <sub>3</sub>	H <sub>3</sub> C N N
10	H <sub>2</sub> N NH CH <sub>3</sub>	
15	O N OH	$H_2N$ $N$ $N$
20	s N	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
25	H <sub>3</sub> C N N N	H <sub>3</sub> C-N CH <sub>3</sub>
30	N N	0 N N
	H <sub>3</sub> C/NH	*

	N N	H <sub>3</sub> C S N
5	H <sub>3</sub> C N	O CH <sub>3</sub>
		O CH <sub>3</sub>
10	N	
	N N	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>
15		H <sub>3</sub> C N
20	H <sub>2</sub> N H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	N N
25	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	
30		N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
		H <sub>3</sub> C/N CH <sub>3</sub>
35	NH <sub>2</sub>	N
<b>J</b>		/ *

10

35

CH <sub>3</sub> N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> O CH <sub>3</sub>
H NH <sub>2</sub>	H OH
CH <sub>3</sub> NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OH

Besonders bevorzugt bedeutet Het einen der folgenden Reste:

,	0 N-	-N-CH <sub>3</sub>
15	CH <sub>3</sub> NH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub> OH
20	H <sub>3</sub> C O CH <sub>3</sub>	HO
20	H <sub>3</sub> C N—	H <sub>3</sub> C N
25	H <sub>3</sub> C-N H	H OH
	CH <sub>3</sub> N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	H NH <sub>2</sub>

Ar bedeutet vorzugsweise einen unsubstituierten oder durch Hal, OH, CN, NO<sub>3</sub> NH<sub>2</sub>, NHCOCH<sub>3</sub>, COOCH<sub>3</sub> CONH<sub>2</sub> oder CF<sub>3</sub> substituierten Phenylrest. Vorzugsweise ist Ar in 4- oder 3-Position substituiert.

n bedeutet vorzugsweise 0, 1 oder 2, insbesondere 0 oder 1.

Cycloalkyl hat vorzugsweise 3-7 C-Atome und steht bevorzugt für Cyclopropyl und Cyclobutyl, weiterhin bevorzugt für Cyclopentyl oder Cyclobexyl, ferner auch für Cycloheptyl, besonders bevorzugt ist Cyclopentyl.

5 Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

Sofern die Verbindungen der Formel I ein oder mehrere chirale C-Atome aufweist, sind die Enantiomeren, Diastereomere und deren Mischungen Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

10

Für die gesamte Erfindung gilt, daß sämtliche Reste, die mehrfach auftreten, gleich oder verschieden sein können, d.h. unabhängig voneinander sind.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln I1 bis I9 ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in I1 R<sup>1</sup> (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar bedeuten;

25

35

in I2  $R^1$   $(CH_2)_n$ Het oder  $(CH_2)_n$ Ar  $R^2$   $(CH_2)_n$ Ar bedeuten;

30 in I3  $R^1$   $(CH_2)_nAr$   $R^2$   $(CH_2)_nAr$ 

bedeuten;

in I4  $R^1$   $(CH_2)_n$ Het oder  $(CH_2)_n$ Ar

 $R^2$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

R⁴ H

 $R^3$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub> oder CH=N-OA

bedeuten;

5

in 15  $R^1$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

 $R^2$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

R<sup>4</sup> H

 $R^3$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub> oder CH=N-OA

R<sup>5</sup> H, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl oder n-Decyl

bedeuten;

15

20

35

10

in I6  $R^1$   $(CH_2)_n$ Het oder  $(CH_2)_n$ Ar

 $R^2$   $(CH_2)_nAr$ 

R⁴ H

 $R^3$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHCH<sub>2</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub> oder CH=N-OA

R<sup>5</sup> H, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl oder n-Decyl

n 0, 1 oder 2

25 bedeuten;

in I7  $R^1$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

 $R^2$   $(CH_2)_nAr$ 

 $R^3$  H

30  $R^4$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO<sub>2</sub>R<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub> oder CH=N-OA

bedeuten;

in 18  $R^1$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het oder (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

 $R^2$  (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar

 $R^3$  H

			$(CH_2)_nCO_2R^5$ , $(CH_2)_nCO$ -Het, CHO, $CH_2OR^5$ , $(CH_2)_nN(R^5)_2$ oder CH=N-OA	<sub>?</sub> ) <sub>n</sub> -Het,	
		R <sup>5</sup>	H, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, n-Pe Hexyl oder n-Decyl	ntyl, n-	
5	bedeuten;				
	in 19	$R^1$ $R^2$ $R^3$ $R^4$	$(CH_2)_n$ Het oder $(CH_2)_n$ Ar $(CH_2)_n$ Ar $H$ $(CH_2)_n$ CO <sub>2</sub> R <sup>5</sup> , $(CH_2)_n$ CO-Het, CHO, $CH_2$ OR <sup>5</sup> , $(CH_2)_n$ CO-Het, CHO, $CH_2$ OR <sup>5</sup> , $(CH_2)_n$ CO-Het, $(CH_2)_n$	a)Het	
10		R <sup>5</sup>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> CO <sub>2</sub> R, (CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> CO-Het, OHO, CH <sub>2</sub> ett, (CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> N(R <sup>5</sup> ) <sub>2</sub> oder CH=N-OA  H, Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, n-Pe  Hexyl oder n-Decyl		
		n	0, 1 oder 2		
15		bedeuten;			
	Ganz l	besond	lers bevorzugt sind die Verbindungen der Formeln a	a bis o:	
20			1-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]- perazin-1-yl)-amin	(a)	
20		1-Biphe morph	enyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- olin	(b)	
		1-Biphe	enyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- olin	(c)	
25		1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- (d) ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol			
30	1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H- (e) pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin				
	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H- (f) pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin				
	1-[5-F ylmet	Furan-2 hyl]-4-ı	2-yl-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4- methyl-piperazin	(g)	
35			nyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- nan-1,2-diamin	(h)	

- [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]- (j) (2-methoxy-ethyl)-amin
- 5 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- (k) ylmethyl]-methyl-amino}-ethanol
  - 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- (l) ylmethyl]-4-methyl-[1,4]diazepam
- 1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-pyrazol-4- (m) ylmethyl]-4-methyl-piperazin
  - 1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-pyrrol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol- (n) 4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin
- [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]- (o) methyl-(1-methyl-pyrrolidin-3-yl)-amin

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer
Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart), beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

Die Verbindung der Formel III wird vorzugsweise durch Umsetzung von Verbindungen der Formel V

$$A_2N \longrightarrow OA$$
 V

30

35

worin A die oben angegebene Bedeutung aufweist, mit Verbindungen der Formel VI

$$\mathbb{R}^2$$
  $\mathbb{V}$ 

worin R<sup>2</sup> und A die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

WO 2004/089931

5

10

15

20

25

30

35

PCT/EP2004/002353

- 23 -

unter für derartige Reaktionen bekannten Bedingungen erhalten.

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.
Andererseits ist es möglich, die Reaktion stufenweise durchzuführen.

Die Ausgangsstoffe der Formeln II, III und IV sind in der Regel bekannt. Sofern sie nicht bekannt sind, können sie nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

Im einzelnen erfolgen die Umsetzungen der Verbindungen der Formel II mit den Verbindungen der Formel III und den Verbindungen der Formel IV in Gegenwart oder Abwesenheit eines vorzugsweise inerten Lösungsmittels bei Temperaturen zwischen etwa -20 und etwa 150°, vorzugsweise zwischen 20 und 100°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwassertoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan,Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitrobenzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Der für die Umsetzung erforderliche pH-Wert kann in Anlehnung an für ähnliche Umsetzungen von Carbonyl- mit Aminoverbindungen gewählte pH-Werte eingestellt werden. Vorzugsweise wird der pH-Wert durch die Verwendung des jeweiligen Säureadditionssalzes vorzugsweise eines Halogenwasserstoff-Additionssalzes der Verbindung der Formel II vorgegeben, d.h. es erfolgt keine zusätzliche Basen- oder Säurezugabe

10

15

20

30

35

zur Reaktionsmichung. Bevorzugte Säureadditionssalze sind Hydrochloride oder -bromide

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äguivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen

Andererseits können, falls gewünscht, die freien Basen der Formel I aus ihren Salzen mit Basen (z.B. Natrium- oder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in Freiheit gesetzt werden.

der Formel I verwendet werden.

Bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, zur Behandlung oder Prophylaxe von Krankheiten, die durch die Bindung der Verbindungen der Formel I an 5 HT-Rezeptoren beeinflußt werden können, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder

mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder Solvate zur Behandlung oder Prophylaxe von Krankheiten, die durch die Bindung der Verbindungen der Formel I an 5 HT-Rezeptoren beeinflußt werden.

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder 10 Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, 15 Gelatine, Kohlenhydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, 20 Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs-25 und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder ein oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen

Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

5

Bevorzugte Verbindungen der Formel I weisen nanomolare Affinität zu den 5 HT2A-Rezeptoren auf, mit teilweise geringer Affinität zum 5 HT2C-Rezeptor.

10

15

20

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation.

Beispiel 1

25

Eine Lösung von 6,218 g 1 und 1,360 g Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) in 200 ml Ethylenglykoldimethyl-ether wird leicht erwärmt und nach Zugabe von 5,26 g 2 und 13,107 g Cäsiumfluorid für 6 Std. unter Rückfluß erhitzt. Durch übliche Aufarbeitung der Reaktionsmischung erhält man 3.

30

35

Beispiel 2

3,02 g 3 werden in Gegenwart von 1,50 g Raney-Nickel in 160 ml Methanol bei normalem Druck hydriert. Durch übliche Aufarbeitung erhält man 4.

### Beispiel 3

5

10

15

20

2,34 g 4 werden in 23,3 ml Wasser gegeben und unter Rühren bei –5°C bis 0°C innerhalb von 15 min. tropfenweise mit 43,1 ml 32%iger wässriger Salzsäure versetzt. Anschließend wird eine Lösung von 0,949 g Natriumnitrit in 11,4 ml Wasser innerhalb von 20 min. zugetropft für weitere 30 min. gerührt. Die erhaltene Mischung tropft man bei –5°C bis 0°C innerhalb von 20 min. in eine Lösung aus 15,58 g Zinn(II)chlorid-Dihydrat und 35,3 ml konzentrierter Salzsäure. Das Lösungsmittel wird entfernt und der Rückstand wie üblich aufgearbeitet, wodurch 5 erhalten wird.

#### Beispiel 4

25

30

Eine Lösung von 41,00 ml 6 und 61,97 ml 7 in 820 ml Tetrahydrofuran wird für 80 Stunden gerührt und anschließend destilliert, wodurch 8 erhalten wird (Kp.161°C bei 0,4 mbar).

35

#### Beispiel 5

5

10

25

30

35

3,95 g **8**, 3,30 g **4** und 170 ml Ethanol werden zusammengegeben und für 5 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Durch übliche Aufarbeitung der Reaktionsmischung wird **9** erhalten.

## 15 Beispiel 6

Zu einer Suspension von 1,139 g Lithiumaluminiumhydrid in 25 ml Tetrahydrofuran wird unter Rühren und Eiskühlung unter Stickstoffatmosphäre eine Lösung von 2,090 g 9 in 25 ml THF getropft. Nach 1 h Rühren werden weitere 0,500 g Lithiumaluminiumhydrid zugefügt. Nach weiteren 2 h Rühren wird unter Eiskühlung gesättigte Natriumchlorid-lösung zugetropft und die Mischung wie üblich aufgearbeitet, wodurch 10 erhalten wird.

#### Beispiel 7

1,480 g 10, 2,897 g Mangan(IV)oxid, 9,00 ml Tetrahydrofuran und 3,0 ml Dichlormethan werden zusammengegeben und für 3 Tage gerührt. Nach Filtration entfernt man das Lösungsmittel und arbeitet den Rückstand wie üblich auf, wodurch 11 erhalten wird.

#### Beispiel 8

15

Eine Lösung von 0,103 g 11 und 0,040 ml 12 in 2,00 ml Dichlorethan und 1,00 ml Tetrahydrofuran wird mit 0,017 ml Essigsäure versetzt und für 3 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 0,120 g Natriumtriacetoxyborhydrid wird die Mischung über Nacht gerührt, anschließend mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat versetzt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch 13 erhalten wird.

30

10

15

30

35

Zu einer Lösung von 91,30 mg 14, 46,00 mg 15 und 6,500 mg Bisdichloropalladium(II) in 3,00 ml Dimethoxyethan wird 1,00 ml einer 2M Natriumcarbonatlösung getropft. Die Mischung wird über Nacht unter Rückfluss erhitzt. Der Ansatz wird nach Abkühlen mit 5 ml Wasser versetzt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch 16 erhalten wird.

## Beispiel 10

Zu einer Lösung von 0,685 g 17 und 0,789 g 218 in 10 ml THF wird unter Rühren und Eiskühlung eine Lösung von 0,258 g Kalium-tert-butylat in 5 ml THF bei max. 7°C getropft. Die Reaktionsmischung wird für 2 Tage gerührt und anschließend wie üblich aufgearbeitet, wodurch 19 erhalten wird.

Eine Mischung von 50,00 mg 20, 3,00 ml einer 16%igen wässrigen Schwefelsäure und 3,00 ml Toluol wird für 2 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Anschließend läßt man die Mischung für 3 Tage bei Raumtemperatur rühren. Durch übliche Aufarbeitung erhält man 21.

# 20 Beispiel 12

35

Zu einer Lösung von 61,000 mg 21 und 22,35 mg Morpholin in 3,000 ml Dichlorethan und 1,5 ml Tetrahydrofuran werden 0,010 ml Essigsäure gegeben. Die Mischung wird für 3 h gerührt und anschließend mit 68,668 ma Natriumtriacetoxyborhydrid versetzt. Nach 2 tägigem Rühren wird wie üblich aufgearbeitet, wodurch die freie Base von 22 erhalten wird. Nach Umsetzung der Base mit einem Equivalent einer 0,1 M HCI/2-Propanol-Lösung fällt das Hydrochlorid 22 durch Zugabe von Methyl-tert-Butylether aus, so daß es durch Filtration gewonnen werden kann.

## Beispiel 13

5

35

Zu einer Lösung von 200,00 mg 17 und 74,66 mg o-25 Methylhydroxylaminhydrochlorid 23 in 8,50 ml Dichlorethan und 4,5 ml Tetrahydrofuran werden 0,033 ml Essigsäure gegeben und 3 h gerührt. Die Mischung wird für 3 h gerührt und anschließend mit 130,287 mg Natriumtriacetoxyborhydrid versetzt. Nach 5 stündigem Rühren wird wie üblich aufgearbeitet, wodurch 24 erhalten wird. 30

0,160 g 17 und 0,087 ml 25 werden in einer Mischung aus 3,00 ml Dichlorethan und 1,50 ml Tetrahydrofuran mit 0,026 ml Essigsäure versetzt und für 3 Stunden gerührt.

Nach Zugabe von 0,188 g 26 wird über Nacht weiter gerührt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch 28, die freie Base von 27, erhalten wird. Durch Umsetzung mit 1 Equivalent einer 0,1 M Lösung von HCl in 2-Propanol kann das Hydrochlorid 27 erhalten werden.

## Beispiel 15

15

20

35

80,00 mg 28 werden in Gegenwart von 0,70 g Raney-Nickel in 10 ml Ethanol bei normalem Druck hydriert. Durch übliche Aufarbeitung und Zugabe von Salzsäure erhält man 29.

Beispiel 16

1,20 g **6**, 2,70 g **30**, 6,0 ml Salzsäure und 40,0 ml Dimethylacetamid werden zusammengegeben und über Nacht gerührt. Nach Zugabe von 40 ml Wasser wird die Mischung für weitere 4 h gerührt und wie üblich aufgearbeitet, wodurch **31** erhalten wird.

15 Beispiel 17

5

35

Zu einer Lösung von 1,00 g 31 und 630,0 mg 2 in 15,0 ml
Ethylenglycoldimethylether werden 4,00 ml einer wässrigen 2M
Natriumcarbonat-Lösung und 150,00 mg Tetrakis(triphenylphosphin)palladium(0) gegeben. Die Mischung wird für 3 Stunden unter Rückfluß
erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Gemisch wie üblich aufgearbeitet,
wodurch 32 erhalten wird.

10

15

20

35

Zu einer Suspension von 450,00 mg Lithiumaluminiumhydrid in 20 ml Tetrahydrofuran wird in einer Stickstoffatmosphäre eine Lösung von 3,6 g 32 in 30 ml Tetrahydrofuran getropft Die Mischung wird für 2 Stunden gerührt. Unter Eiskühlung werden langsam 50 ml einer Mischung von Wasser und Tetrahydrofuran (1:1 v/v) zugetropft, der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und das Filtrat wie üblich aufgearbeitet, wodurch 33 erhalten wird.

25 Beispiel 19
N-N
OH
33
34

1,600 g 33, 4,00 g Mangan(IV)-oxid und 50,00 ml Dichlormethan werden zusammengegeben und bei 4 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach

Zugabe von weiteren 2 g Mangan(IV)-oxid wird für 2 Tage gerührt und anschließend wie üblich aufgearbeitet, wodurch 34 erhalten wird.

#### Beispiel 20

5

15

20

25

10

Zu einer Lösung von 430,00 mg 34 und 0,210 ml 35 in 10,0 ml Dichlorethan und 5,0 ml Tetrahydrofuran wird 0,10 ml Essigsäure gegeben. Die Raktionsmischung wird für 3 Stunden gerührt. Anschließend werden 0,50 g Natriumtriacetoborhydrid zugefügt, die Mischung für 2 Stunden gerührt und danach wie üblich aufgearbeitet, wodurch die freie Base von 36 erhalten wird, aus der durch Zugabe von etherischer HCl 36 in kristalliner Form erhalten wird (Fp.:277°C).

Analog werden unter Verwendung der entsprechenden Vorstufen die folgenden Verbindungen für die erfindungsgemäße Verwendung erhalten:

### Beispiele 21 – 240:

IC50 [mol/L]

(21) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]methanol

(22) 1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4ylmethyl-acetate

(23) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4ylmethyl]-piperidin

	(24)	1-Benzyl-4-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	1,70E-07
	(25)	4-{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl}-morpholin	5,60E-07
5	(26)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-(3-methoxy-propyl)-amin	3,40E-08
	(27)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2H-pyrazino[2,1-a]isoquinolin	2,80E-07
10	(28)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin	1,10E-06
	(29)	{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure	1,70E-06
15	(30)	1-Biphenyl-4-yl-4-(2,5-dihydro-pyrrol-1-ylmethyl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazole	3,60E-08
	(31)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-azepan	4,80E-08
20	(32)	Benzyl-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-ethyl-amin	3,20E-07
	(33)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-diethyl-amin	5,50E-08
25	(34)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-dimethyl-amin	2,10E-08
	(35)	1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-4-pyrrolidin-1- ylmethyl-1H-pyrazole	3,20E-08
30	(36)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinolin	7,00E-08
	(37)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl}-dimethyl-amin	2,00E-07
35	(38)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,2,3,6-tetrahydro-pyridin	1,70E-07
<i>5</i> 0	(39)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-	1,60E-07

		yanta asya tara asya (a anta asya paparisana a yay anta a	
	(40)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(4-methyl-piperazin-1-yl)-amin	1,40E-08
5	(41)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,40E-08
	(42)	4-{2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-morpholin	1,20E-08
10	(43)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-3-ylmethyl]-piperidin	1,20E-07
	(44)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-3-ylmethyl]-morpholin	1,10E-06
15	(45)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-3-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	3,00E-07
.1.	(46)	4-{3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-allyl}-morpholin	1,70E-08
	. (47)	4-{3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-propyl}-morpholin	2,30E-08
20	(48)	1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-4-(2-methoxymethyl-pyrrolidin-1-ylmethyl)-1H-pyrazole	5,10E-07
	(49)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperidin	1,30E-07
25	(50)	N-{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-acetamid	2,90E-08
	(51)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-2-ylmethyl}-diethyl-amin	2,70E-07
30	(52)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- 1-(4-methyl-piperazin-1-yl)-methanon	8,20E-07
	(53)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol	1,40E-08
35	(54)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carboxylsäure tert-butyl ester	8,20E-08

PCT/EP2004/002353

	(55)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	2,60E-08
	(56)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	1,50E-07
5	(57)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,20E-07
	(58)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-4-methyl-piperazin	5,00E-08
10	(59)	4-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-piperazin-1-carboxylsäure tert-butylester	7,80E-07
	(60)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-piperazin	2,00E-07
15	(61)	4-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin	5,20E-07
	(62)	4-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-thiophen-2-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin	6,20E-07
20	(63)	1-[1-(2'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	9,30E-08
	(64)	1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	7,80E-09
25	(65)	1-[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	5,50E-08
20	(66)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,40E-08
	(67)	1-(Biphenyl-4-yl-trifluoromethyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)- 4-methyl-piperazin	2,60E-07
30	(68)	1-[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-pyrazol- 4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,10E-07
	(69)	1-[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-furan-2-yl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	3,60E-08
35	(70)	1-[5-Furan-2-yl-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol- 4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	4,50E-09

÷	(71)	1-[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-methoxy-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	7,70E-08
5	(72)	4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-piperidin-1-carboxylsäureethyl ester	5,80E-07
	(73)	{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-essisäure ethyl ester	6,90E-07
	(74)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-piperidin-4-yl-amin	4,70E-07
10	(75)	{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-	6,30E-07
	(76)	N <sup>1</sup> -[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-ethan-1,2-diamin	6,50E-09
15	(77)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethanol	5,20E-09
	(78)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-(2-methoxy-ethyl)-amin	1,60E-08
20	(79)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-piperazin-1-yl}-ethanol	2,80E-07
	(80)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-ethyl-piperidin-4-ol	2,80E-07
25	(81)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-piperidin-4-ol	4,30E-07
	(82)	5-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-2-oxa-5-aza-bicyclo[2.2.1]heptan	1,60E-07
30	(83)	8-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-8-aza-bicyclo[3.2.1]octan-3-ol	1,10E-06
	(84)	4-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-trifluoromethyl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carboxylicacid tert-butyl ester	8,00E-09
35	(85)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-piperidin-4-carboxylsäure amid	8,70E-07

	(86)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-trifluoromethyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	4,30E-08
	(87)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-trifluoromethyl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,60E-07
5	(88)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(1-ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amin	2,00E-08
	(89)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyridin-3-ylmethyl-amin	1,80E-07
10	(90)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-ethyl-piperazin	2,80E-08
	(91)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-1-pyrrolidin-1-yl-ethanon	3,70E-08
15	(92)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-ethanol	1,60E-08
	(93)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-[1,4]diazepam	6,40E-09
20	(94)	8-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1-phenyl-1,3,8-triaza-spiro[4.5]decan-4-on	4,00E-07
	(95)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-3,5-dimethyl-piperazin	1,00E-07
25	(96)	1-[1-(2'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	8,20E-07
25	(97)	1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,30E-08
	(98)	1-Methyl-4-[5-phenyl-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	3,10E-08
30	(99)	1-[1-(2'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,10E-07
	(100)	1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluoro-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,50E-08
35	(101)	1-[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluoro-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,40E-07

	(102)	1-[5-(4-Fluoro-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,10E-06
5	(103)	1-[1-(2'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-furan-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,50E-08
	(104)	1-[1-(2'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-methoxy-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	5,20E-08
10	(105)	1-[5-(2-Methoxy-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	4,60E-07
10	(106)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-pyrrol-1-yl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,70E-08
	(107)	(1-Aza-bicyclo[2.2.2]oct-3-yl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	1,40E-07
15	(108)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-thiomorpholin 1,1-dioxide	4,30E-08
	(109)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-5-methyl-2,5-diaza-bicyclo[2.2.1]heptan	9,40E-08
20	(110)	4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-piperidin-1-carboxylsäure ethyl ester	1,70E-07
	(111)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-acetamid	3,60E-07
25	(112)	3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propionsäure methyl ester	2,10E-07
	(113)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-4-methyl-piperazin	2,90E-07
30	(114)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-isopropyl-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,20E-07
	(115)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-trifluoromethoxy-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,70E-07
35	(116)	1-{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-4-methyl-piperazin	1,20E-07

	(117)	[(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-amino]-essisäure ethyl ester	9,40E-07
	(118)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-acetamid	7,30E-07
5	(119)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]- 1H-pyrazol-4-yl}-methanol	3,00E-07
	(120)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-pyridin-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,70E-07
10	(121)	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-pyridin-4-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	7,70E-08
	(122)	[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amin	3,70E-07
15	(123)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methansulfonyl-piperazin	8,30E-07
	(124)	{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-acetonitrile	2,80E-07
20	(125)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-1-pyrrolidin-1-yl-ethanon	5,10E-07
	(126)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carboxylsäure phenylamid	7,90E-07
25	(127)	N-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-N,N',N'-trimethyl-ethan-1,2-diamin	4,40E-07
	(128)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-N,N-dimethyl-acetamid	2,00E-07
	(129)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-N-(4-nitro-phenyl)-acetamid	1,00E-07
30	(130)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-N-methyl-acetamid	6,00E-07
	(131)	4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-isoxazolidin-3-on	6,00E-06
35	(132)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-acetamid	9,20E-07

- 44 -

	(133)	(1H-Benzoimidazol-2-ylmethyl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	7,60E-08
5	(134)	[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-(2-methoxy-ethyl)-methyl-amin	3,00E-07
	(135)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-thiophen-3-ylmethyl-piperazin	3,80E-07
10	(136)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-2-cyano-acetamid	1,30E-07
10	(137)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-(3H-imidazol-4-yl)-propan-1-ol	3,70E-07
	(138)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-isoxazol-3-yl-amin	2,40E-07
15	(139)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-N-ethyl-acetamid	2,30E-07
	(140)	[1-(2',5'-Difluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(1H-pyrazol-3-yl)-amin	1,80E-07
20	(141)	N-{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-N,N',N'-trimethyl-ethan-1,2-diamin	1,40E-07
	(142)	2-(4-Fluoro-phenyl)-5-[5-(2-fluoro-phenyl)-4-pyrrolidin- 1-ylmethyl-pyrazol-1-yl]-pyridin	7,50E-08
25	(143)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-methyl-(1-methyl-piperidin-4-yl)-amin	2,50E-07
	(144)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]- 1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyridin-3-yl-amin	8,90E-07
30	(145)	1-{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(2-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyrrolidin-2-carboxylsäure amid	2,20E-07
35	(146)	4-{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(2-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-morpholin	6,00E-07
	(147)	1-[1-[6-(2,5-Difluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-5-(2-fluoro-	4,30E-07

		phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	
	(148)	({5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(2-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-amino)-essigsäure ethyl ester	1,60E-06
5	(149)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- 4-(4-methyl-piperazin-1-yl)-butan-1,3-diol	6,20E-07
	(150)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- but-3-en-1-ol	1,30E-06
10	(151)	1-(3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propyl)-pyrrolidin-2-on	6,40E-08
	(152)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(3-imidazol-1-yl-propyl)-amin	1,30E-07
15	(153)	(2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethanoylamino)-essigsäure ethyl ester	1,10E-06
	(154)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-[2-(1H-imidazol-4-yl)-ethyl]-amin	1,70E-07
20	(155)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-pyrrolidin-2-carboxylsäure amid	1,70E-06
	(156)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-(2-methoxy-ethyl)-methyl-amin	3,00E-07
25	(157)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(2-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-(2-methoxy-ethyl)-methyl-amin	2,00E-06
	(158)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrazin-2-yl-amin	2,30E-06
30	(159)	[1-[6-(2,5-Difluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(2-methoxy-ethyl)-methyl-amin	1,40E-06
	(160)	4-Azetidin-1-ylmethyl-1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro- phenyl)-1H-pyrazole	4,70E-08
35	(161)	(1-Benzyl-pyrrolidin-3-yl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro- phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	3,10E-07

	(162)	4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-1-methyl-1H-pyrrole-2-carboxylsäure methyl ester	1,20E-07
5	(163)	3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-azepan-2-on	5,10E-07
	(164)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-carboxylsäure (2-hydroxy-ethyl)-amid	2,70E-07
10	(165)	C-(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-yl)- methylamin	2,10E-08
	(166)	N-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethylene]-N'-(4,5-dihydro-1H-imidazol-2-yl)-hydrazin	1,20E-06
15	(167)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-dimethyl-amin	2,30E-07
	(168)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-(1-methyl-pyrrolidin-3-yl)-amin	1,60E-08
	(169)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-(1-methyl-1H-imidazol-2-ylmethyl)-amin	3,90E-08
20	(170)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)- pyridin-4-ylmethyl-amin	3,10E-08
	(171)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-(1-methyl-1H-pyrrol-2-ylmethyl)-amin	2,60E-08
25	(172)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)- pyridin-2-ylmethyl-amin	2,30E-08
	(173)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethanol	4,70E-07
30	(174)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]- 1H-pyrazol-4-ylmethyl}-isoxazol-3-yl-amin	3,20E-07
	(175)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]- 1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyridin-3-yl-amin	6,30E-07
35	(176)	3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-pyrrolidin-1-carboxylsäure tert-butyl ester	4,60E-07

	(177)	N <sup>3</sup> -[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyridin-3,4-diamin	1,80E-07
5	(178)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(5-methyl-thiazol-2-yl)-amin	3,70E-07
	(179)	[(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)- amino]-essigsäure tert-butyl ester	1,00E-06
4.0		[(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)- methyl-amino]-essigsäure tert-butyl ester	9,20E-07
10		(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-(5-methyl-isoxazol-3-ylmethyl)-amin	2,40E-07
	(182)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carboxylsäure ethyl ester	5,80E-08
15	(183)	3-[(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-amino]-propionsäure methyl ester	8,30E-07
	(184)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-pyridin-4-ylmethyl-piperazin	7,50E-08
20		4-{2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-	4,00E-08
		yl]-ethyl}-morpholin 5-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-amino}-3H-imidazole-4-carboxylsäure amid	6,30E-07
25	, ,	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(1,3,5-trimethyl-1H-pyrazol-4-yl)-amin	5,90E-07
		2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethylamin	1,40E-06
	, ,	1-Biphenyl-4-yl-4-chloromethyl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H- pyrazole	1,10E-06
30	(190)	6-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-aza-bicyclo[3.1.0]hexan-3-carboxylsäure tert-butyl ester	5,20E-07
35	(191)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-1H-pyridin-2-on	2,00E-07
35	(192)	(3-Aza-bicyclo[3.1.0]hex-6-yl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-	3,20E-07

fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin

		fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	
	(193)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- 1-morpholin-4-yl-methanon	3,60E-07
5	(194)	N <sup>5</sup> -{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyridin-2,5-diamin	5,90E-07
	(195)	3-{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-ylmethyl}-pyridin	6,60E-08
10	(196)	{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]- 1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyrazin-2-yl-amin	1,20E-06
	(197)	N-{5-(2-Fluoro-phenyl)-1-[6-(4-fluoro-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-pyrimidin-2,5-diamin	1,30E-06
15	(198)	1-Methyl-4-[1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-5-pyridin-3-yl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	1,40E-07
	(199)	1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4- carbonsäureethylester	
20	(200)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethylene]-(4-methyl-piperazin-1-yl)-amin	
	(201)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-methyl-piperazin	
	(202)	{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure-tert-butylester	
25	(203)	3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-thiazolidin	
	(204)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-2,6-dimethyl-morpholin	
30	(205)	3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- acrylsäure	
	(206)	3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- acrylsäureethylester	
35	(207)	3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]- prop-2-en-1-ol	

- (208) 1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-3-carbonsäureethylester
- (209) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-3-yl]-methanol
- 5 (210) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäure-tert-butylester
  - (211) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propionsäure-tert-butylester
- 10 (212) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-3-(3-methoxy-phenyl)-piperidin
  - (213) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-3-cyclohexylmethyl-piperidin
- (214) 8-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,4-dioxa-8-aza-spiro[4.5]decan
  - (215) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester
- (216) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-2-methyl-piperidin
  - (217) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-nitro-phenyl)-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester
  - (218) 1-(4-Cyano-phenyl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester
  - (219) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-[4-(1H-tetrazol-5-yl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester
  - (220) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-on
- 30 (221) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-essigsäure- tert-butylester
  - (222) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-[4-(N-hydroxycarbamimidoyl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester
- 35 (223) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-phenyl]-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester

- (224) 1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4carbaldehyd O-methyl-oxime
- (225) 1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4carbaldehyd O-allyl-oxime
- (226) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(3',4',5'-trimethoxy-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- (227) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-trifluormethyl-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 10 (228) 4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-morpholin-4-ylmethyl-pyrazol-1-yl]-biphenyl-2-carbonitrile
  - (229) 4-[1-(2'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 15 (230) 4-[1-(3',5'-Dichlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (231) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-methoxy-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 20 (232) 4-[1-(3',4'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (233) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-methyl-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- (234) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(3'-methoxy-biphenyl-4-yl)-1Hpyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (235) 4-[1-(3'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- (236) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(2'-trifluormethyl-biphenyl-4-yl)-30 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (237) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(2'-methoxy-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (238) 4-[1-(3'-Ethoxy-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (239) 4-[1-(2'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-

#### pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin

- (240) 4-[1-[4-(2,3-Dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenyl]-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- (241) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (242) 4-[1-(4-Butyl-phenyl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- (243) 4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-morpholin-4-ylmethyl-pyrazol-10 1-yl]-biphenyl-4-carbonitrile
  - (244) 4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-morpholin-4-ylmethyl-pyrazol-1-yl]-biphenyl-3-carbonitrile
  - (245) 4-[1-(3',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (246) 4-[1-(2',4'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (247) 4-[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 20 (248) 4-[1-(4'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (249) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(3',4',5'-trifluor-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 25 (250) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethyl-phenyl)-1Hpyrazol-4-carbonsäureethylester
  - (251) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-p-tolyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 30 (252) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-essigsäure
  - (253) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäure
- (254) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-methyl-buttersäure

- (255) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propionsäure
- (256) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-morpholin-4-yl-ethanon
- 5 (257) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1Hpyrazol-4-carbonsäureethylester
  - (258) [5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-methanol
- 10 (259) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäureamid
  - (260) [5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-methanol
- (261) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
  - (262) (2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethyl)-carbamidsäure-tert-butylester
- (263) 4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-piperidin-1-carbonsäure-tert-butylester
  - (264) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-carbonsäureethylester
- (265) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1Hpyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (266) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin
- (267) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1H-30 pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester

- (268) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-carbonsäure
- (269) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
- (270) 5-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-

- ylmethyl]-2,5-diaza-bicyclo[2.2.1]heptan-2-carbonsäure tert-butylester
- (271) 4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carbaldehyd
- 5 (272) {1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-3-oxo-piperazin-2-yl}-essigsäureethylester
  - (273) 4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-thiomorpholin
- 10 (274) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyridin-3-yl-amin
  - (275) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-imidazolidin-2-on
- (276) 4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-thiomorpholin 1-oxide
  - (277) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-succinsäure dimethylester
  - (278) 4-[1-(2',6'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 20 (279) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-malonamid
  - (280) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-carbamoylmethyl-carbamidsäureethylester
- 25 (281) 4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin-3,5-dion
  - (282) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-on O-methyl-oxime
- 30 (283) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-isopropyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
  - (284) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-isopropyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
- (285) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethoxy-phenyl)-1Hpyrazol-4-ylmethyl]-morpholin

- (286) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethoxy-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
- (287) 5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-carbonsäureethylester
- 5 (288) [5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-yl]-methanol
  - (289) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-morpholin
- 10 (290) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure tert-butylester
  - (291) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
- (292) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin
  - (293) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin
- (294) 4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1Hpyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-carbonsäure tertbutylester
  - (295) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-carbonsäureethylester
- (296) 2-{4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1Hpyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-nicotinonitrile
  - (297) (2-{[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethyl)-carbamidsäuretert-butylester
- 30 (298) 4-{[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-piperidin-1-carbonsaure tert-butylester
  - (299) 5-{[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-furan-2-carbonsäuremethylester
  - (300) 4-{[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-

pyrazol-4-ylmeth	nyl]-amino}-piperidin-1-
carbonsäureethy	

- (301) N1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-ethan-1,2-diamin
- 5 (302) [5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl-amin
  - (303) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-carbonsäure
- 10 (304) 4-Ethyl-1-[5-(2-fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-ol
  - (305) 5-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-2-oxa-5-aza-bicyclo[2.2.1]heptan
- (306) {4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-essigsäureethylester
  - (307) {4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-essigsäure
- 20 (308) 5-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-piperidin-1-ylmethyl-pyrazol-1-yl]-2-phenyl-pyridin
  - (309) 4-{5-(2-Fluor-phenyl)-1-[6-(4-fluor-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-morpholin
- (310) ({5-(2-Fluor-phenyl)-1-[6-(4-fluor-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-amino)-essigsäureethylester
  - (311) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
- (312) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-30 ylmethyl]-amino}-essigsäure-tert-butylester

- (313) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure-tert-butylester
- (314) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(6-phenyl-pyridin-3-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
- (315) [(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-

20

#### amino]-essigsäure-tert-butylester

- (316) {[Biphenyl-4-yl-(bis-trifluormethyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure-tert-butylester
- (317) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäure-tert-butylester
  - (318) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propionsäure-tert-butylester
- (319) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4ylmethyl]-amino}-3-methyl-butyric acid-tert-butylester
  - (320) {[Biphenyl-4-yl-(bis-trifluormethyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
  - (321) [(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-amino]-essigsäure
  - (322) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-essigsäure-tert-butylester
  - (323) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-essigsäure
  - (324) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäure
    - (325) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-methyl-butansäure
- 25 (326) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propionsäure
  - (327) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-morpholin-4-yl-ethanon
- 30 (328) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-2-carbonsäureamid
  - (329) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
- (330) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-imidazol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester

- (331) {[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäure
- (332) {1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-3-oxo-piperazin-2-yl}-essigsäureethylester
- 5 (333) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-succinsäuredimethyl ester
  - (334) 2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-malonamid
- 10 (335) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-carbamoylmethyl-carbamidsäureethylester
  - (336) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-isopropyl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
- (337) {[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethoxy-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-essigsäureethylester
  - (338) ({5-(2-Fluor-phenyl)-1-[6-(4-fluor-phenyl)-pyridin-3-yl]-1H-pyrazol-4-ylmethyl}-amino)-essigsäureethylester
- (339) 4-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-morpholin

$$R^{1}$$
  $R^{2}$   $X$   $(340)$   $CH$   $(341)$   $F$   $CH$   $CH$   $CH$ 

- 60 -

Beispiele 390 – 439:

(400)

30

35

5

СН

$$R^{1}$$
 $CH_{2}NHCH_{2}CH_{2}OH$ 

 $\mathbb{R}^2$  $R^1$ X (390) CH (391)СН 10 (392)CH (393)СН 15 (394)СН (395)CH 20 (396)CH (397)СН (398)СН 25 (399)СН

# 10 Beispiele 440 – 489:

$$R^1$$
 $X$ 
 $CH_2NHCH_2CH_2OCH_3$ 

		$R^1$	$R^2$	Χ .
	(440)			CH
20	(441)	F—		СН
	(442)	\		СН
25	(443)	NC-		СН
	(444)	N N		СН
	(445)			СН
30	(446)	F—	CN CN	СН
	(447)		ČN	СН
35		<i>M</i>	CN	

## Beispiele 490 - 539:

$$R^{1} \longrightarrow N \longrightarrow H$$

$$CH_{2}N(CH_{3})CH_{2}CH_{2}OH$$

$$R^{1}$$
  $R^{2}$   $X$   $(490)$   $CH$   $(491)$   $F$   $CH$   $CH$   $CH$ 

- 70 -

Beispiele 540 – 589:

	(553)	NC-		СН
	(554)	N-N	CF <sub>3</sub>	СН
5	(555)		CF <sub>3</sub>	СН
	(556)	F-		СН
10	(557)	\_\		СН
	(558)	NC-		СН
15	(559)	N		СН
.0	(560)			СН
	(561)	F		СН
20	(562)	\	CF <sub>3</sub>	CH
	(563)	NC-	CF <sub>3</sub>	СН
25	(564)	\$_	CF <sub>3</sub>	CH
	(565)			N
	(566)	F—		N
30	(567)			. N
	(568)	ис-		N
35	(569)	N N N		N

	(570)			N
	(571)	F—	, CN	N
5	(572)	\\_	ÇN	N
	(573)	NC-	ÇN	N
10	(574)	N_N .	ÇN	N
	(575)		ÇN	; <b>N</b>
15	(576)	F	CF <sub>3</sub>	N
	(577)		CF <sub>3</sub>	N
20	(578)	NC-	CF <sub>3</sub>	N
	(579)	N - N	CF <sub>3</sub>	N .
25	(580)		CF <sub>3</sub>	N
	(581)	F—	~ <u>~</u>	Ν
	(582)	\_\_\_	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	N
30	(583)	NC-		N
	(584)	. N N		N
35	(585)			N

QН

(586) 
$$F \longrightarrow O \longrightarrow N$$
(587)  $CF_3 \longrightarrow N$ 
5 (588)  $CF_3 \longrightarrow N$ 
(589)  $CF_3 \longrightarrow N$ 

# Beispiele 590 – 639:

	(598)	NC-		СН
	(599)	N N	, CN	СН
5	(600)		ÇN .	СН
	(601)	F	CF <sub>3</sub>	СН
10	(602)	\_\_\_	CF <sub>3</sub>	СН
	(603)	NC-	CF <sub>3</sub>	СН
15	(604)	N-N	CF <sub>3</sub>	СН
,	(605)		CF <sub>3</sub>	СН
20	(606)	F-		СН
	(607)			СН
	(608)	NC-		СН
25	(609)	N-N		СН
	(610)	··		СН
30	(611)	F—		СН
	(612)		CF <sub>3</sub>	СН
35	(613)	NC—	CF <sub>3</sub>	СН

	(614)	\$_	CF <sub>3</sub>	СН
	(615)			N
5	(616)	F-		N
	(617)	N—		N
10	(618)	NC-		Ν
	(619)	N-N		Ν
	(620)			N
15	(621)	F—	CN CN	N
	(622)	\	ÇN	N
20	(623)	NC-	СИ	N
	(624)	N N	ÇN	N
25	(625)		CN	N
	(626)	F—	CF <sub>3</sub>	N
30	(627)	\\	CF <sub>3</sub>	Ν
	(628)	NC-(	CF <sub>3</sub>	N
35	(629)	N-N	CF <sub>3</sub>	N
			J	

# Beispiele 640 – 689:

25

$$R^{2}$$
 $R^{2}$ 
 $R$ 

- 80 -

	(676)	F—		N
	(677)	\	CF <sub>3</sub>	N
5	(678)	NC-	CF <sub>3</sub>	N
	(679)	N N	CF <sub>3</sub>	N
10	(680)		CF <sub>3</sub>	N
	(681)	F—		N
15	(682)			· N
	(683)	NC-		· N
	(684)	N N N		N
20	(685)			N
	(686)	F—		N
25	(687)	\	CF <sub>3</sub>	N
	(688)	NC—	CF <sub>3</sub>	N
30	(689)	S	CF <sub>3</sub>	N

Beispiele 690 – 739:

5			K <sup>2</sup>	9
		$R^1$	$R^2$	. ×
	(690)			СН
10	(691)	F		СН
	(692)	\	F	СН
15	(693)	NC-		СН
	(694)	N_N_N		СН
	(695)	<u></u>		СН
20	(696)	F—	ÇN	СН
	(697)	\_\_\_	ČN	CH
25	(698)	NC-	ÇN	СН
	(699)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	ÇN	СН
30	(700)		CN CN	СН
	(701)	F	CF <sub>3</sub>	СН
35	(702)	N—	CF <sub>3</sub>	СН
			CF <sub>3</sub>	

	(703)	NC-		СН
	(704)	N_N	°CF <sub>3</sub>	СН
5	(705)		CF <sub>3</sub>	СН
	(706)	F-\(\bigcirc\)		СН
10	(707)	· ·		СН
	<u>(</u> 708)	NC-		CH
	(709)	N N N	N N	СН
15	(710)	 		СН
	(711)	F—		СН
20	(712)		CF <sub>3</sub>	СН
	(713)	NC—	CF <sub>3</sub>	СН
25	(714)	S	CF <sub>3</sub>	СН
25	(715)			N
	(716)	F-		N
30	(717)			Ν
	(718)	NC-		Ν
35	(719)	N N N		N

	(720)			Ν
	(721)	F—	CN	N
5	(722)	N_	ÇN	N
	(723)	NC-	CN	N
10	(724)	N N N	CN	N
	(725)		CN	N
15	(726)	F—	CF <sub>3</sub>	N
	(727)	\	CF <sub>3</sub>	N
20	(728)	NC-	CF <sub>3</sub>	N
	(729)	N N	CF <sub>3</sub>	N
25	(730)		CF <sub>3</sub>	N
	(731)	F—		N
	(732)			N
30	(733)	NC—		N
	(734)	N N N		N
35	(735)	 		N

(736) 
$$F \longrightarrow CF_3$$
 N

(737)  $CF_3$  N

(738)  $CF_3$  N

(739)  $CF_3$  N

# 10 Beispiele 740 – 789:

$$R^{1}$$
 $X$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $CH_{3}$ 

		R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	X
20	(740)		$\bigcirc$	СН
	(741)	F		СН
	(742)	\		CH
25	(743)	NC-		СН
	(744)	N-N		СН
30	(745)			СН
	(746)	F—	ÇN	СН
35	(747)		ĊN	СН
			СИ	

### Beispiele 790 – 839:

$$R^{1} \longrightarrow N \longrightarrow H$$

$$R^{2} \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$R^{1}$$
  $R^{2}$   $X$   $(790)$   $CH$   $(791)$   $F$   $CH$ 

35

Beispiele 840 – 889:

$$R^{1} \qquad \qquad R^{2} \qquad \qquad X$$

$$R^{1} \qquad \qquad R^{2} \qquad \qquad X$$

	(853)	NC-			СН
	(854)	N-N	CF <sub>3</sub>		СН
5	(855)		CF <sub>3</sub>		СН
	(856)	F—			СН
10	(857)				СН
	(858)	NC-			СН
	(859)	N_N    			СН
15	(860)				СН
	(861)	F——			СН
20	(862)		CF <sub>3</sub>		СН
	(863)	NC-	CF <sub>3</sub>		СН
25	(864)		CF <sub>3</sub>		СН
20	(865)			•	N
	(866)	F—			N
30	(867)	N_			N
	(868)	NC-			N
35	(869)	N-N			N

(886) 
$$F$$
  $O$   $N$  (887)  $CF_3$   $N$   $CF_3$   $N$  (888)  $CF_3$   $N$  (889)  $CF_3$   $N$ 

## 10 Beispiele 89 – 1059:

HT2A IC50 HT2C IC50

15	(890)	{2-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-dimethyl-amin	1,50E-09	2,74E-08
4	(891)	1-[5-Furan-2-yl-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	4,50E-09	2,10E-07
20	(892)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethanol	5,20E-09	4,20E-07
25	(893)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-[1,4]diazepam	6,40E-09	2,30E-07
25	(894)	N-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-ethan-1,2-diamin	6,50E-09	4,50E-07
30	(895)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-methoxy-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	7,50E-09	1,15E-06
35	(896)	4-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethyl- phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1- carbonsäuretert-butyl ester	8,00E-09	4,30E-05

	(897)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-diethyl-amin	1,10E-08	1,00E-06
5	(898)	4-{2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-yl]-ethyl}-morpholin	1,20E-08	1,00E-06
	(899)	1-{1-[4-(2,3-Dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenyl]-5-phenyl-1H-pyrazol-4-yl}-4-methyl-piperazin	1,20E-08	n.d.
10	(900)	1-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,30E-08	3,10E-07
15	(901)	1-[1-[4-(2,3-Dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenyl]-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,30E-08	8,70E-07
00	(902)	1-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,31E-08	2,15E-07
20	(903)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(4-methyl-piperazin-1-yl)-amin	1,40E-08	4,70E-07
25	(904)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol	1,40E-08	2,00E-06
	(905)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-(2-methoxy-ethyl)-amin	1,60E-08	1,00E-06
30	(906)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-ethanol	1,60E-08	1,00E-06
35	(907)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-(1-methyl- pyrrolidin-3-yl)-amin	1,60E-08	8,40E-08

	(908)	4-{3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-allyl}-morpholin	1,70E-08	n.d.
5	(909)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-pyrrol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,70E-08	2,10E-07
10	(910)	1-[1-(4'-Methoxy-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H- pyrazol-4-yl]-4-methyl-piperazin	1,80E-08	n.d.
10	(911) ·	1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-(3-fluorphenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin	1,90E-08	n.d.
15	(912)	N-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-N,N',N'-trimethyl-ethan- 1,2-diamin	2,00E-08	9,20E-07
20	(913)	1-{2-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-pyrrolidin-3-ol	2,00E-08	6,20E-07
20	(914)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-dimethyl-amin	2,10E-08	4,50E-07
25	(915)	C-(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-yl)-methylamin	2,10E-08	9,20E-07
	(916)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-methyl-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,20E-08	9,60E-07
30	(917)	4-{3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-propyl}-morpholin	2,30E-08	n.d.
25	(918)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-pyridin-2-ylmethyl-amin	2,30E-08	1,00E-06
35	(919)	1-[2-(2,4-Difluor-phenyl)-ethyl]-4-[5-(2-fluor-	2,30E-08	1,00E-06

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

		phenyl)-1-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]- piperazin		
5	(920)	1-[1-(4'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor- phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl- piperazin	2,30E-08	3,30E-07
10	(921)	1-{2-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-4-methyl-piperazin	2,33E-08	7,30E-07
	(922)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(5-phenyl-pyridin-2-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,40E-08	6,60E-07
15	(923)	1-[1-(4'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	· 2,50E-08	7,50E-07
20	(924)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	2,60E-08	6,60E-07
20	(925)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-(1-methyl-1H-pyrrol-2-ylmethyl)- amin	2,60E-08	5,20E-07
25	(926)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,73E-08	6,00E-07
30	(927)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-ethyl-piperazin	2,80E-08	1,00E-06
	(928)	1-Ethyl-4-{2-[1-(4'-fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-piperazin	2,80E-08	1,30E-06
35	(929)	N-{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-acetamid	2,90E-08	1,00E-06

	(930)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(3'-methoxy-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,90E-08	6,90E-07
5	(931)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin	3,00E-08	1,00E-06
10	(932)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-pyridin-4-ylmethyl-amin	3,10E-08	1,00E-06
10	(933)	[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-yl]-methanol	3,10E-08	1,00E-06
15	(934)	1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-4-pyrrolidin- 1-ylmethyl-1H-pyrazole	3,20E-08	1,00E-06
	(935)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(3-methoxy-propyl)-amin	3,40E-08	1,00E-06
20	(936)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-yl}-dimethyl-amin	3,50E-08	n.d.
25	(937)	[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(5-trifluormethyl-pyridin-2-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-dimethyl-amin	3,50E-08	1,00E-06
	(938)	1-Ethyl-4-[1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-5-(3-methoxyphenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	3,50E-08	n.d.
30	(939)	1-Biphenyl-4-yl-4-(2,5-dihydro-pyrrol-1-ylmethyl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazole	3,60E-08	n.d.
35	(940)	1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-m-tolyl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin	3,70E-08	n.d.

	(941)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(5-trifluormethyl- pyridin-2-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl- piperazin	3,90E-08 -	1,00E-06
5	(942)	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl)-(1-methyl-1H-imidazol-2-ylmethyl)- amin	3,90E-08	1,00E-06
10	(943)	1-[5-(3-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-isopropylpiperazin	4,10E-08	1,00E-06
	(944)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethyl- phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	4,30E-08	7,90E-07
15	(945)	4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-thiomorpholin 1,1-dioxid	4,30E-08	1,00E-06
20	(946)	N-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-N,N',N'-trimethylethan- 1,2-diamin	4,40E-08	4,90E-07
	(947)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(1-ethyl-pyrrolidin-2-ylmethyl)-amin	4,69E-08	1,00E-06
25	(948)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-azepan	4,80E-08	n.d.
30	(949)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-4-methyl-piperazin	5,00E-08	1,00E-06
25	(950)	1-[2-(4-Fluor-phenyl)-ethyl]-4-[5-(2-fluor-phenyl)-1-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin	5,30E-08	n.d.
35	(951)	[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-	5,30E-08	1,00E-06

### 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-diethylamin

4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-(4-methyl-piperazin-1- 5,30E-08 (952)7,90E-07 ylmethyl)-pyrazol-1-yl]-biphenyl-4-carbonitril 5 1-[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-(953)5,50E-08 4,70E-07 phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin 10 (954)1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-(4-5,60E-08 n.d. methoxyphenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-(2pyrrolidin-1-yl-ethyl)-piperazin (955)1-[1-(2',4'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-5,60E-08 n.d. phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-15 piperazin 1-[1-(4'-Ethyl-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)- 5,70E-08 (956)n.d. 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin 20 (957)4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-5,80E-08 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1carbonsäureethyl ester (958)1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4'-isopropyl-biphenyl- 5,81E-08 25 8,30E-07 4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin (959)1-[1-(2',3'-Difluor-4'-methyl-biphenyl-4-yl)-5-6,00E-08 n.d. (2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-30 methyl-piperazin (960)1-[1-(3',4'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-6,00E-08 3,40E-07 phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin 35

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

- 101 -

	(961)	1-(3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-propyl)-pyrrolidin-2-on	6,40E-08	1,00E-06
5	(962)	3-{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-ylmethyl}-pyridin	6,60E-08	n.d.
10	(963)	1-[1-(3'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	6,90E-08	n.d.
15	(964)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin	7,00E-08	1,00E-06
	(965)	1-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin	7,20E-08	6,00E-07
20	(966)	1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-o-tolyl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin	7,20E-08	n.d.
25	(967)	1-[1-(2',3'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	7,30E-08	n.d.
	(968)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-pyridin-4-ylmethyl- piperazin	7,50E-08	n.d.
30	(969)	(1H-Benzoimidazol-2-ylmethyl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	7,60E-08	1,00E-06
35	(970)	{4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-(4-methyl-piperazin-1-ylmethyl)-pyrazol-1-yl]-biphenyl-2-ylmethyl}-	8,10E-08	n.d.

dimethyl-amin

- (971), 4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-8,20E-08 1,00E-06 pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1carbonsäuretert-butyl ester 5 (972)2-[2-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-4-(4-8,50E-08 n.d. methylpiperazin-1-ylmethyl)-2H-pyrazol-3-yl]pyrazin 10 (973)1-[1-(3',5'-Dichlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-8,60E-08 n.d. phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin [1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-15 (974)8,70E-08 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-(4-methylpiperazin-1-yl)amin (975)1-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 8,80E-08 1,00E-06 20 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-ethylpiperazin (976)1-[1-(2'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)- 9,30E-08 3,71E-07 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin 2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-25 (977)9,40E-08 6,80E-07 pyrazol-4-ylmethyl]-5-methyl-2,5-diazabicyclo[2.2.1]heptan (978)1.00E-07 n.d. 30
- 35 (979) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- 1,00E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-3,5-dimethyl-piperazin

5	(980)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-N-(4-nitro-phenylacetamid	1,00E-07 )-	n.d.
5	(981)	1-[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,10E-07	1,00E-06
10	(982)	Cyclopropyl-bis-[1-(4'-fluor-biphenyl-4-yl)-5-furan-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	1,10E-07	n.d.
	(983)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-isopropyl-phenyl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,20E-07	5,20E-07
15	(984)	1-[1-(2'-Chlor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor- phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl- piperazin	1,20E-07	n.d.
20	(985)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-1-pyrrolidin-1-yl-ethanon	1,22E-07	n.d.
25	(986)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperidin	1,30E-07	n.d.
	(987)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-2-cyano-acetamid	1,30E-07	n.d.
30	(988)	N-{4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-(4-methyl-piperazin-1-ylmethyl)-pyrazol-1-yl]-biphenyl-3-yl}-acetamid	1,30E-07	n.d
25	(989)	1-[1-(4-Bromo-phenyl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	1,30E-07	n.d.
35	(990)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethyl-	1,33E-07	4,90E-07

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

- 104 -

phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-

piperazin (1-Aza-bicyclo[2.2.2]oct-3-yl)-[1-biphenyl-4-yl- 1,40E-07 (991)5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-5 amin 🕝 [5-(3-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-(992)1,40E-07 n.d. 1H-pyrazol-4-yl]-methanol 10 4'-[5-(2-Fluor-phenyl)-4-(4-methyl-piperazin-1- 1,40E-07 (993)n.d. ylmethyl)-pyrazol-1-yl]-biphenyl-3-carbonitril 1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-p-tolyl-1H-(994)1,40E-07 n.d. 15 pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin (995)[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-1,60E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-(1-methylpiperidin-4-yl)-amin 20 (996)5-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-1,60E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-2-oxa-5-azabicyclo[2.2.1]heptan 1-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1,60E-07 25 (997)1,00E-06 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-isopropylpiperazin (998)1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-1,70E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-1,2,3,6-tetrahydro-pyridin 30 (999)4-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-1,70E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-piperidin-1carbonsäureethyl ester (1000) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-pyridin-3-yl-35 1,70E-07 n.d.

phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-

piperazin

5	(1001)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-(3-imidazol-1-yl-propyl)- amin	1,70E-07	n.d.
	(1002)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-[2-(1H-imidazol-4-yl)- ethyl]-amin	1,70E-07	n.d.
10	(1003)	1-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol	1,70E-07	1,00E-06
15	(1004)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-pyridin-3-ylmethyl-amin	1,80E-07	n.d.
	(1005)	[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(1H-pyrazol-3-yl)-amin	1,80E-07	n.d.
20	(1006)	N3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-pyridin-3,4-diamin	1,80E-07	n.d.
25	(1007)	1-[5-(3,4-Dichlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin	1,90E-07	n.d.
	(1008)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl}-dimethyl-amin	2,00E-07	n.d.
30	(1009)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-2-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-piperazin	2,00E-07	n.d.
35	(1010)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-N,N-dimethyl-acetamid	2,00E-07	n.d.

(1011) 1-Ethyl-4-[1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-5-(4-2,00E-07 n.d. methoxyphenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]piperazin 5 (1012) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-2,00E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-1H-pyridin-2-on (1013) 1-[1-(2'-Fluor-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluor-phenyl)- 2,10E-07 1,00E-06 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin 10 (1014) 3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-2,10E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-amino}propionsäuremethylester 15 2,20E-07 (1015)n.d. 20 (1016) [5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-2,20E-07 1,00E-06 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-diethylamin 25 (1017) 1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(3'-methyl-biphenyl-4- 2,20E-07 n.d. yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin 2,30E-07 n.d. (1018) 2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-30 pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-N-ethylacetamid (1019) 1-{1-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4- 2,30E-07 4.00E-08 yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl}-1-(4-35

fluorphenyl)-methanon

	(1020)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(2'-methyl-biphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,30E-07	n.d.
5	(1021)	1-[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(4-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,40E-07	1,00E-06
40	(1022)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-isoxazol-3-yl-amin	2,40E-07	1,00E-06
10	(1023) ·	(1-Biphenyl-4-yl-5-phenyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-(5-methyl-isoxazol-3-ylmethyl)-amin	2,40E-07	n.d.
15	(1024)	N-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-N,N',N'-trimethylethan-1,2-diamin	2,40E-07	1,00E-06
00	(1025)	1-[1-(4-Bromo-phenyl)-5-phenyl-1H-pyrazol-4-yl]-4-methyl-piperazin	2,50E-07	n.d.
20	(1026)	1-(Biphenyl-4-yl-trifluormethyl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-4-methyl-piperazin	2,60E-07	1,00E-06
25	(1027)	1-[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-cyclopentylpiperazin	2,60E-0 <u>7</u>	1,00E-06
25	(1028)	{1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-2-ylmethyl}-diethyl-amin	2,70E-07	n.d.
30	(1029)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(4-trifluormethoxy-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	2,70E-07	4,90E-07
35	(1030)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4- carbonsäure(2-hydroxy-ethyl)-amid	2,70E-07	n.d.

_	(1031)	2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2H-pyrazino[2,1-a]isochinolin	2,80E-07	n.d.
5	(1032)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-ethanol	2,80E-07	n.d.
10	(1033)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-ethyl-piperidin-4-ol	2,80E-07	n.d.
•	(1034)	{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-acetonitril	2,80E-07	n.d.
15	(1035)	1-(1-Biphenyl-4-yl-5-pyridin-3-yl-1H-pyrazol-4-ylmethyl)-4-methyl-piperazin	2,90E-07	1,00E-06
	(1036)	(1-Benzyl-pyrrolidin-3-yl)-[1-biphenyl-4-yl-5- (2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amin	3,10E-07	n.d.
20	(1037)	1-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-ethylpiperazin	3,10E-07	1,00E-06
25	(1038)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-1-pyrrolidin-1-yl-ethanon	3,11E-07	n.d.
	(1039)	Benzyl-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-ethyl-amin	3,20E-07	n.d.
30	(1040)	1-[1-(4'-Fluorbiphenyl-4-yl)-5-(4-methoxyphenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-isopropylpiperazin	3,20E-07	n.d.
35	(1041)	(3-Aza-bicyclo[3.1.0]hex-6-yl)-[1-biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-	3,20E-07	n.d.

amin

	(1042)	2-{4-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-piperazin-1-yl}-acetamid	3,60E-07	n.d.
5	(1043)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-yl]-1-morpholin-4-yl-methanon	3,60E-07	n.d.
10	(1044)	[1-(2',5'-Difluor-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-(tetrahydro-furan-2-ylmethyl)-amin	3,70E-07	n.d.
15	(1045)	2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-3-(3H-imidazol-4-yl)-propan-1-ol	3,70E-07	n.d.
	(1046)	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-(5-methyl-thiazol-2-yl)- amin	3,70E-07	n.d.
20	(1047)	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- pyrazol-4-ylmethyl]-4-thiophen-3-ylmethyl- piperazin	3,80E-07	n.d.
25 ,	(1048)	[5-(2-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 1H-pyrazol-4-yl]-methanol	3,80E-07	n.d.
30	(1049)	1-[1-(4'-Chlor-biphenyl-3-yl)-5-(2-fluor-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	3,90E-07	n.d.
	(1050)	1-[5-(2-Fluor-phenyl)-1-(5-trifluormethyl-pyridin-2-yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol	3,90E-07	n.d.
35	(1051)	8-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H-	4,00E-07	1,00E-06

pyrazol-4-ylmethyl]-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-on

- (1052) 1-[5-(3,5-Dichlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4- 4,00E-07 n.d. yl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin
  - (1053) 1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- 4,30E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-ol
- 10 (1054) 1-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 4,40E-07 1,00E-06 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-isopropylpiperazin
  - (1055) 1-[5-(2-Methoxy-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl- 4,60E-07 3,00E-07 phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin
  - (1056) 3-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- 4,60E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-pyrrolidin-1- carbonsäuretert-butyl ester
  - (1057) 1-[5-(4-Chlorphenyl)-1-(4'-fluorbiphenyl-4-yl)- 4,60E-07 1,00E-06 1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methylpiperazin
- (1058) [1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- 4,70E-07 n.d. pyrazol-4-ylmethyl]-piperidin-4-yl-amin
  - (1059) 2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluor-phenyl)-1H- 4,70E-07 n.d. pyrazol-4-yl]-ethanol

15

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

### Beispiel A: Injektionsgläser

5

10

15

20

35

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

## Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

#### Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g  $NaH_2PO_4$ . 2  $H_2O$ , 28,48 g  $Na_2HPO_4$ . 12  $H_2O$  und 0,1 g Benzalkonium-chlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

#### 25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

#### 30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

# Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

### Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

#### Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

## Beispiel I: Inhalations-Spray

Man löst 14 g Wirkstoff der Formel I in 10 I isotonischer NaCI-Lösung und füllt die Lösung in handelsübliche Sprühgefäße mit Pump-Mechanismus. Die Lösung kann in Mund oder Nase gesprüht werden. Ein Sprühstoß (etwa 0,1 ml) entspricht einer Dosis von etwa 0,14 mg.

25

5

10

15

#### Patentansprüche

1. Verwendung der Verbindungen der Formel I

 $R^{4}$   $R^{2}$   $R^{3}$ 

worin 10

5

15

X CH oder N,

R<sup>1</sup> H, A, Hal, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar, Cycloalkyl mit 3 bis 7 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, C(NH)NOH oder OCF<sub>3</sub>,

R<sup>2</sup> (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Ar, Cycloalkyl mit 3 bis 7 C-Atomen oder CF<sub>3</sub>,

 $R^3$ ,  $R^4$  H,  $(CH_2)_nCO_2R^5$ ,  $(CH_2)_nCOHet$ ,  $(CH_2)_nCON(R^5)_2$ , 20 (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>COO(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het, CHO, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Het,  $(CH_2)_nN(R^5)_2$ , CH=N-OA, CH<sub>2</sub>CH=N-OA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>NHOA, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CH=N-Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>OCOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OCF<sub>3</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)C(R<sup>5</sup>)HCOOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>COHet, 25 (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(R<sup>5</sup>)CH<sub>2</sub>COOR<sup>5</sup>,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_2OR^5$ ,  $(CH_2)_nN(R^5)CH_2CH_2N(R^5)_2$ , CH=CHCOOR<sup>5</sup>, CH=CHCH<sub>2</sub>NR<sup>5</sup>Het, CH=CHCH<sub>2</sub>N(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, CH=CHCH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, CH=CHCH<sub>2</sub>Het, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(R<sup>5</sup>)Ar, 30 (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(COOR<sup>5</sup>)COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CONH<sub>2</sub>)COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CONH<sub>2</sub>)CONH<sub>2</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CH<sub>2</sub>COOR<sup>5</sup>)COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CH<sub>2</sub>CONH<sub>2</sub>)COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>N(CH<sub>2</sub>CONH<sub>2</sub>)CONH<sub>2</sub>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CHR<sup>5</sup>COR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CHR<sup>5</sup>COOR<sup>5</sup>, (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CHR<sup>5</sup>CH<sub>2</sub>OR<sup>5</sup>, wobei jeweils einer der Reste R<sup>3</sup> oder R<sup>4</sup> die Bedeutung H 35 aufweist,

- 114 -

R<sup>5</sup> H oder A

A unsubstituiertes oder durch Hal oder CN substituiertes geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Cycloalkyl mit 2 bis 4 C-Atomen, mit 1 bis 10 C-Atomen, Alkenyl mit 2 bis 10 C-Atomen oder Cycloalkyl mit 4 bis 7 C-Atomen,

Het bevorzugt einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch A und/oder Hal substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen mono- oder bicyclischen heterocyclischen oder einen ein oder zwei Heteroatome enthaltenden linearen Rest mit 1 bis 15 C-Atomen,

Ar einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch A und/oder Hal, OR<sup>5</sup>, OOCR<sup>5</sup>, COOR<sup>5</sup>, CON(R<sup>5</sup>)<sub>2</sub>, CN, NO<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, NHCOR<sup>5</sup>, CF<sub>3</sub> oder SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> substituierten Phenylrest,

n 0, 1, 2, 3, 4 oder 5

und

5

10

15

20

30

35

Hal F, Cl, Br oder I

bedeuten, sowie deren Salze und Solvate, Enantiomere und Racemate, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und Prophylaxe von Krankheiten, die durch die Bindung der Verbindungen der Formel I an 5 HT-Rezeptoren beeinflusst werden können.

 Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 und/oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen und Solvaten zur Herstellung eines Arzneimittels mit 5-HT-Rezeptor-antagonistischer Wirkung.

- Verwendung von Verbindungen gemäß Anspruch 1 oder 2 und/oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen und Solvaten zur Herstellung eines Arzneimittels mit 5-HT<sub>2A</sub>-Rezeptor-antagonistischer Wirkung.
- 4. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, 2 oder 3 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze oder Solvate zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Psychosen, neurologischen Störungen, amyotropher Lateralsklerose, Essstörungen wie Bulimie, nervöser Anorexie, des prämenstrualen Syndroms und/oder zur positiven Beeinflussung von Zwangsverhalten (obsessive-compulsive disorder, OCD).

5

10

- 5. Verwendung der Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, worin R¹ Phenyl, 2-, 3- oder 4-Cyanophenyl, 2-, 3- oder 4-Fluorphenyl, 2-, 3- oder 4-Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder n-Butylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4-, 3,5- oder 3,6-Difluor-, Dichlor- oder Dicyanophenyl, 3,4,5-Trifluorphenyl, 3,4,5-Trimethoxy- oder Triethoxyphenyl, Thiophen-2-yl oder Thiophen-3-yl oder 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl bedeutet.
  - 6. Verwendung der Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, worin R³ (CH₂)<sub>n</sub>CO₂R⁵, (CH₂)<sub>n</sub>CO-Het, CHO, CH₂OR⁵, (CH₂)<sub>n</sub>-Het, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)₂ oder CH=N-OA, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)Het, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)CH₂CH₂OR⁵, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)CH₂Het, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)CH₂CH₂Het, (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)CH₂CH₂N(R⁵)₂, CH=CHCH₂NR⁵Het, CH=CHCH₂N(R⁵)₂, CH=CHCH₂OR⁵, CH=CHCH₂Het oder (CH₂)<sub>n</sub>N(R⁵)Ar bedeutet.
- 7. Verwendung der Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, worin R<sup>4</sup> H bedeutet.
- 8. Verwendung der Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, worin R<sup>2</sup> Phenyl, 2-, 3- oder 4-Cyanophenyl, 2-, 3- oder 4-Fluorphenyl, 2-, 3- oder 4-Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder n-Butylphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-Difluor- oder

WO 2004/089931 PCT/EP2004/002353

Dicyanophenyl, Thiophen-2-yl oder Thiophen-3-yl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, 2- oder 4-Pyridazyl, 2-, 4- oder 5-Pyrimidyl, 2- oder 3-Pyrazinyl, 2- oder 3-Furyl bedeutet.

5

 Verwendung der Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, worin X die Bedeutung CH aufweist.

10

10. Verwendung der Verbindungen der Formel (a) bis (o) gemäßAnspruch 1:

[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]- (a) (4-methyl-piperazin-1-yl)-amin

4-{2-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-ethyl}-morpholin

(b)

4-{3-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-yl]-allyl}-morpholin

(c)

1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-pyrrolidin-3-ol

(d)

20

1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin

(e)

1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin

(f)

25

1-[5-Furan-2-yl-1-(4-thiophen-3-yl-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin

(g)

N<sup>1</sup>-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-ethan-1,2-diamin

(h)

2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-amino}-ethanol

(i)

[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-

(2-methoxy-ethyl)-amin

(j)

2-{[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-amino}-ethanol

(k)

	1-[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-4-methyl-[1,4]diazepam	(l)
	1-[1-(4'-Fluoro-biphenyl-4-yl)-5-phenyl-1H-pyrazol-4- ylmethyl]-4-methyl-piperazin	(m)
5	1-[5-(2-Fluoro-phenyl)-1-(4-pyrrol-1-yl-phenyl)-1H-pyrazol- 4-ylmethyl]-4-methyl-piperazin	(n)
	[1-Biphenyl-4-yl-5-(2-fluoro-phenyl)-1H-pyrazol-4-ylmethyl]-methyl-(1-methyl-pyrrolidin-3-yl)-amin	(0)
10	sowie deren Salze und Solvate.	

# INTERESTIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP2004/002353

			101/11/2004/002333				
a. classi IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D401/04 A61K31/415 A61P25/2	28					
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	SEARCHED						
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7D	,					
	tion searched other than minimum documentation to the extent that s						
	ata base consulted during the international search (name of data ba ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat		earch terms used)				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Relevant to claim No.						
Ρ,Χ	WO 03/031435 A (ACKERMANN KARL-AL MERCK PATENT GMBH (DE); RAUTENBER WILFRIED (D) 17 April 2003 (2003- claims 1-16	RG	1-10				
DE 29 06 252 A (MERCK PATENT GMBH) 28 August 1980 (1980-08-28) cited in the application S. 8 , erster Absatz; Anspruch 1			1-10				
Α	DE 22 01 889 A (MERCK PATENT GMBH 19 July 1973 (1973-07-19) cited in the application Seite 2, letzter Absatz; Anspruch 		1-10				
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family mer	nbers are listed in annex.				
° Special cat	tegories of cited documents :	"T" later document publish	ned after the international filing date				
consid	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance locument but published on or after the International	ot in conflict with the application but the principle or theory underlying the relevance; the claimed invention the novel or cannot be considered to					
"L" docume which i citation "O" docume other n	relevance; the claimed invention to large and invention to involve an inventive step when the dd with one or more other such docu— tion being obvious to a person skilled						
later th		the same patent family					
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the	international search report				
	2 August 2004	20/08/200	)4				
Name and m	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/EP2004/002353

WO 0303	L435 A	Publication date  17-04-2003  28-08-1980	DE WO DE AU	Patent family member(s)  10149370 A1 03031435 A1  2906252 A1 5556280 A	Publication date  10-04-2003 17-04-2003
			WO DE AU	03031435 A1 2906252 A1	17-04-2003  28-08-1980
DE 2906	252 A	28-08-1980	AU		
			EP ES JP US ZA	0014847 A1 8102120 A1 55120583 A 4258047 A 8000922 A	28-08-1980 03-09-1980 01-04-1981 17-09-1980 24-03-1981 25-02-1981
DE 22018	389 A	19-07-1973	DE ATU AU BE CD DK ES FR BU IP NL PO ES VA	2201889 A1 329062 B 26273 A 465081 B2 4985272 A 793955 A1 587270 A5 104080 A5 134177 B 10986 A 410618 A1 2168357 A1 1360959 A 165959 B 40854 A 50004085 A 7215334 A 83741 B1 62763 A1 397530 B 3926999 A 7208625 A	19-07-1973 26-04-1976 15-07-1975 18-09-1975 13-06-1974 12-07-1973 29-04-1977 20-02-1974 27-09-1976 30-11-1976 01-06-1976 31-08-1973 24-07-1974 28-12-1974 31-03-1976 16-01-1975 17-07-1973 31-01-1976 15-01-1978 07-11-1977 16-12-1975 29-08-1973

# INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/002353

			0., 002000
a. klassii IPK 7	Fizierung des anmeldungsgegenstandes C07D401/04 A61K31/415 A61P25/2	8	-
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>
Recherchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol $C07D$	le)	
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so		
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N		e Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	a	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO 03/031435 A (ACKERMANN KARL-AU MERCK PATENT GMBH (DE); RAUTENBER WILFRIED (D) 17. April 2003 (2003 Ansprüche 1-16	G	1–10
Х	DE 29 06 252 A (MERCK PATENT GMBH 28. August 1980 (1980-08-28) in der Anmeldung erwähnt S. 8 , erster Absatz; Anspruch 1	)	1-10
А	DE 22 01 889 A (MERCK PATENT GMBH 19. Juli 1973 (1973-07-19) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, letzter Absatz; Anspruch		1-10
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	,
Besondere     'A' Veröffer     aber n     'E' älteres     Anmel     'L' Veröffer     schein     andere     soll od     ausget     'O' Veröffe     eine B     'P' Veröffer     dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Americhefatum, aber nach	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlik Anmeldung nicht kollidiert, sondern i Erfindung zugrundeliegenden Prinzij Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Beckann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Beckann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Beckann nicht als auf erfinderischer Tätigwerden, wenn die Veröffentlichung r Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachmar "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb Absendedatum des internationalen F	tht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der nur zum Verständnis des der pes oder der ihr zugrundeliegenden leutung; die beanspruchte Erfindung tichung; die beanspruchte Erfindung gleit beruhend betrachtet nit einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und nn naheliegend ist en Patentfamilie ist
1:	2. August 2004	20/08/2004	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Aecherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5816 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (431–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Wolf, C	

## INTERNATIONALER REPHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/002353

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 03031435	A	17-04-2003	DE WO	10149370 A1 03031435 A1	10-04-2003 17-04-2003
DE 2906252	A	28-08-1980	DE AU EP ES JP US ZA	2906252 A1 5556280 A 0014847 A1 8102120 A1 55120583 A 4258047 A 8000922 A	28-08-1980 28-08-1980 03-09-1980 01-04-1981 17-09-1980 24-03-1981 25-02-1981
DE 2201889	A	19-07-1973	DE AT AU AU BE CH DK ES FR GB HL PL RO SE US ZA	2201889 A1 329062 B 26273 A 465081 B2 4985272 A 793955 A1 587270 A5 104080 A5 134177 B 10986 A 410618 A1 2168357 A1 1360959 A 165959 B 40854 A 50004085 A 7215334 A 83741 B1 62763 A1 397530 B 3926999 A 7208625 A	19-07-1973 26-04-1976 15-07-1975 18-09-1975 13-06-1974 12-07-1973 29-04-1977 20-02-1974 27-09-1976 30-11-1976 01-06-1976 31-08-1973 24-07-1974 28-12-1974 31-03-1976 16-01-1975 17-07-1973 31-01-1976 15-01-1978 07-11-1977 16-12-1975 29-08-1973